Searching PAJ Page 1 of 1

PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number :

2004-026675

(43)Date of publication of application: 29.01.2004

(51)Int.Cl.

A61K 9/30 A61K 9/32 A61K 9/36

(21)Application number: 2002-182118

2000 100110

(71)Applicant : LION CORP

(22)Date of filing: 21.06.2002

(72)Inventor : KIZU NORIO YOSHIKAWA MASARU

OGASAWARA SHIGEO

(54) PARTICLE FOR CHEWABLE TYPE MEDICINAL PREPARATION, CHEWABLE TYPE MEDICINAL PREPARATION USING THE SAME, AND METHOD FOR SUPPRESSING UNPLEASANT TASTE OF THE SAME

(57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide a chewable type medicinal preparation having excellent rapid action properties, suppressed bitterness of a drug and excellent administrability thereof.

SOLUTION: Particles for the chewable type medicinal preparation are drug particles coated with (1) a film containing a water-insoluble polymer and a water-soluble compound as an inner layer and (2) a film containing a water-soluble polymer having ≤50 mPas absolute viscosity in a Newtonian liquid of a 5% (wt./vol.%) aqueous

solution at 20° C and having ≤30 mm2/s kinematic viscosity in a non-Newtonian liquid as an outer layer.

(19) 日本国特許庁(JP)

(12) 公 開 特 許 公 報(A) (11) 特許出願公開番号

特購2004-26675

(P2004-26675A) (43) 公開日 平成16年1月29日 (2004.1.29)

(51) Int.Cl. 7	F		テーマコード(参考)
A61K 9/3		A61K 9/30	4CO76
A61K 9/3		A 6 1 K 9/32	
A61K 9/3		A61K 9/36	

		審査請求 未請求 請求項の数 4 OL (全	7頁)
(21) 出願番号 (22) 出願日	特願2002-182118 (P2002-182118) 平成14年6月21日 (2002. 6. 21)	(71) 出願人 000006769 ライオン株式会社 東京都墨田区本所1丁目3番7号	
		(72)発明者 木津 奥生 東京都墨田区本所一丁目3番7号 : ン株式会社内	ライオ
		(72)発明者 吉川 勝 東京都墨田区本所一丁目3番7号 ン株式会社内	ライオ
		(72) 発明者 小笠原 祭男 東京都墨田区本所一丁目3番7号 ン株式会社内	ライオ
		DD67 EEO6 EEO7 EE16	DD65 EE30 FF52

(54) [発明の名称] 咀嚼型医薬製剤用粒子、それを使用した咀嚼型医薬製剤、及び咀嚼型医薬製剤の不快味抑制方法

(57)【要約】

【課題】本発明は、速効性に優れ、しかも薬物の苦味や酸味が抑制され服用性に優れた咀 嚼型医薬製剤を提供することを目的とする。

【解決手段】(1)内層として水不溶性高分子化合物及び水溶性化合物を含有する皮膜

(2) 外層として20℃における5% (W/V%) 水溶液の粘度が

ニュートン液体においては絶対粘度が50mPa·s以下、

非ニュートン液体においては動粘度が30mm2/s以下

である水溶性高分子化合物を含有する皮膜

で被覆された薬物粒子であることを特徴とする、咀嚼型医薬製剤用粒子。

とする。

【選択図】なし

```
【特許請求の範囲】
```

【請求項1】

- (1) 内層として水不溶性高分子化合物及び水溶性化合物を含有する皮膜
- (2) 外層として20℃における5% (W/V%) 水溶液の粘度が
- ニュートン液体においては絶対粘度が50mPa·s以下、
- 非ニュートン液体においては動粘度が30mm2/s以下、
- ある水溶性高分子化合物を含有する皮膜
- で被覆された薬物粒子であることを特徴とする、咀嚼型医薬製剤用粒子。

【請求項2】

【請求項3】

請求項1または2の咀嚼型医薬製剤用粒子を使用することを特徴とする、咀嚼型医薬製剤

【請求項4】 薬物料子(核粒子)に、

- (1) 内層として水不溶性高分子化合物及び水溶性高分子化合物を含有する皮膜
- (2)外層として20℃における5%(W/V%)水溶液の粘度が
- ニュートン液体においては絶対粘度が50mPa·s以下、
- 非ニュートン液体においては動粘度が30mm2/s以下
- である水溶性高分子化合物を含有する皮膜
- の多層被覆を施すことを特徴とする、咀嚼型医薬製剤の薬物の苦味または酸味抑制方法。

【発明の詳細な説明】

- [0001]
- 【発明が属する技術分野】
- 本発明は、口中で咀嚼し崩壊させて服用するための医薬製剤(咀嚼錠)に関する。
 - [0002]
 - 【従来技術】

・咀嚼して固形製料を輸み砕き服用する咀嚼型医薬製剤は、服用に際し水を要せず、また一定の大きを有する装剤を依みこむ場合の不快な電下感がないという利食を1、また構みかいて服用するため通常の発用よりも装物の比が早く、解発熱病剤や胃腸薬、洗力レルギー薬など回効性を期待を1.4 医薬品において近年注目される利型である。しかし、咀嚼設は崩壊した薬剤が一定時間口内に留まり通常の設剤製用よりも味噌を強く対象である。とか、咀嚼設は崩壊した薬剤が一定時間口内に留まり通常の設剤製用よりも味噌を強く洗め、健薬、医薬内臓療剤の薬剤による不快味を抑制することが大きた課題となる、性・医薬内臓療剤の薬剤による不快味を抑制する手法として、甘味料や香料で味をマス・ナングする方法、製剤を構成したりフィルムコーティングする方法とが知られている。甘味料や香料によるマスキングは有効な不快味の抑制手段ではあるが、マスキングで可能な香料は配送されるため自止が香味を付かすることは困難である。さらに咀嚼型製剤においては、多量のマスキング科を野なか必ずは大きなでも、原用感送をずした良な可能とない。服剤を精水やフィルムでコーティングする方法は、単に水で飲みこむ通常の服用では有効であるが、咀嚼設定との咀嚼型製剤においては口中で製剤が崩壊し薬物が顕出するため、不供味を削削ささない。

咀嚼線の不快味を加削する技術として、特情率6-219939にはセルロースアセテー トなどとボリビニルゼロリドンで圧縮被覆加工された回転途散物を咀嚼線に使用する方法 が開示されている。特備2002-87952号公欄には蒸物粒子に膨溶性ポリマーと不 溶性膜形皮性ボリマーを有する被煙を能す方法が開示されている。特簡平11-3494 オ3号には高味を有する高端板型子に低機は両側を低分子量水管性側面がらる極層剤で 被覆する方法が開示されている。特開2000-273037号公様には、苦味を有する 薬物と水不溶性化含物を被握削溶液で構合し、蒸物を発性力を使用し旋伸とする方法が開示さ れている。上記技術はある程度の不快味抑抑機を有するが、各被腹骨子を使用して打錠 れている。上記技術はある程度の不快味抑抑機を有するが、各被腹骨子を使用して打錠 時に被覆物が破損したり咀嚼の際に若干の剥離があり、抑制効果は必ずしも十分ではない

特開平2-53721号公報には、不溶性高分子で被覆された被覆顆粒に更に水溶性高分子または軽可溶性高分子でコートされた顆粒を含む、被覆顆粒の皮膜の破壊を防止した錠 利が開示されている。この旋剤は薬物の放出性をコントロールする目的で薬物核粒子に被 展を施す技術であり、徐放性を期待する錠剤には有効であるが、速効性を期待する咀嚼錠 においては必ずしも有効ではない。

したがって、速効性に優れしかも薬物の不快味を抑制した咀嚼型医薬製剤が望まれていた

[0003]

【発明が解決しようとする課題】

本発明は、速効性に優れ、しかも薬物の苦味や酸味が抑制され服用性に優れた咀嚼型医薬 製剤を提供する。

[0004]

【課題を解決するための手段】

本発明者らは、検討の結果、 苦味や勧味などの不快な味を有する薬物粒子に、エチルセル ロースなどの水不溶性高分子化合物及び水溶性化合物を含有する皮膜と特定の胚腺物性を 有する水溶性高分子化合物の皮膜の多層液質を施すことによって、前記課題を解決するこ トを目出し、本条卵を完成した。

[0005]

即ち本発明は

<1>(1)内層として水不溶性高分子化合物及び水溶性化合物を含有する皮膜(2)外層として20℃における5%(W/V%)水溶液の粘度が

ニュートン液体においては絶対粘度が50mPa·s以下、

非ニュートン液体においては動粘度が30mm2/s以下

である水溶性高分子化合物を含有する皮膜

で被覆された薬物粒子であることを特徴とする、咀嚼型医薬製剤用粒子

を提供する。さらに本発明は、

[0006]

<2>外層皮膜量が、核粒子内層被覆粒子質量の5~15%量であることを特徴とする、 請支項1は計載の明明型原塞製剤用料子。

<3><1>または<2>の咀嚼型医薬製剤用粒子を使用することを特徴とする、咀嚼型 医薬製剤

<4>薬物粒子粉体に、

(1) 内層として水不溶性高分子化合物及び水溶性化合物

(2)外層として20℃における5%(W/V%)水溶液の粘度が

ニュートン液体においては絶対粘度が50mPa·s以下、

非ニュートン液体においては動粘度が30mm2/s以下

である水溶性高分子化合物

の多層被覆を施すことを特徴とする、咀嚼型医薬製剤の薬物の苦味または酸味抑制方法。 を提供する。

以下に、本発明を詳細に説明する。

[0007]

【発明の実施の形態】

本発明の咀嚼型医薬製剤用粒子に使用する核粒子は、薬物粒子そのものあるいは造粒物の 何れも使用することができる。

例えばアスピリン、イブアロフェン、アセトアミノフェン、エテンザミド、フェナセチン 、メフェナム酸、アンチピリン、フェニルブタゲン、スルピリン、ジクロフェナクナトリ ウム、イブアロフェン、ケトアロフェン、ナプロキセン、エピリゾール、塩酸チアラミド インドメタシン ペンタゲシン、サリチル酸コリン、サリチル酸ナトリウム、アルミノ プロフェン、ロキソアロフェンナトリウム、塩酸ナノリジン、アセメタシン、グラフェニン、メシル酸ジメトチアジン、ビロキシカム、サリチルアミド、塩化アセチルコリン、酒飯アリメマジン、塩酸シブロヘブタジン、ジフェンヒドラミン、塩酸シフェンヒドラミン、マレイン酸プロペプタジン、ジフェンヒドラミン、塩酸プロペンキシン、人の上ドラジン、リン酸ジディン、リン酸ジ・ドロコディン、泉化水素酸デキストロメトルファン、塩酸プロペヘキシン、クエン酸水・ドキンペリン、デミフィリン、塩酸エフェドリン、塩酸エイエフェ、流酸サルブタモール、塩酸トリメトキンール、塩酸ナチルエフェドリン、塩酸フェールプロパノールアミン、グアイフェネシン、トラネキサム族、無水カーンのよりで、カフェイン、塩化リゾチーム、制酸剤(例:合成ビドロタルサイト、炭酸木酸化アルミニウムがル等、メタケイ酸アルミン酸マグネシウム、大酸水板化アルミニウムがル・ 乾燥木酸化アルミニウムがル・ 会域小板化アルミニウムがル・ 会域小板化アルミニウムがル・会域小板化アルミニウムがル・ 会域小板化アルミニウムがル・ 会域小板化アルミニウムがル・ 会域小板化アルミニウムがル・ 会域小板化アルミニウムがル・ 会域小板化アルミニウムがル・ 会域小板化アルミニウムがル・ 会域小板化アルミナーマグネシウム、炭化ドロキシアルミニウムア・ノアセテート、水板化アルミニウム・炭酸木素ナトリウム共流物)などがあげられる。

[8000]

造粒物とする場合は、賦形剤や結合剤と共に公知の方法で造粒された粒子を使用することが出きる。

核粒子の平均粒径は、好ましくは100~500μm、より好ましくは150~450μm、特に好ましくは150~300μmである。この範囲とすると、苦味マスキングのためのコーティング効率が良好で、口中でのざらつきも少なくなるため好ましい。また、粒度分布は狭い方が好ましい。

[0009]

上記核粒子に、内層として水不溶性高分子化合物及び水溶性化合物を含有する皮膜、 外層として20℃における5%(ペーツ8)、水溶液の粘度がニュール・液体においては絶 対粘度が50mPa。s以下、非ニュートン液体においては動格度が30mm²/s以下 である水溶性高分子化合物を含有する皮膜で核関し、本発明の咀嚼型医蒸製利用粒子を得 る。

[0010]

内層被標に使用する水不溶性高分子化合物としては、エチルセルロース、セルロースアセ テート、セルロースアセテートフタレート、とドロキシブロビルメチルセルロースフタレート、とドロキシブロビルメチルセルロースアセテート スタシネート、セルロースアセテートフタレート、ボリビニルアセテートフタレート、などがあげられる。これらの中で、pH5以下で溶解する胃溶性高分子化合物が好ましい。特に軒ましい水不溶性高分子化合物がより、特に軒ましい水不溶性高分子化合物は、エチルセルロースである。

[0011]

水溶性化合物としては、メチルセルロース、ポリビニルビロリドン、ヒドロキシメチルセ ルロース、とドロキシプロビルメチルセルロース、メチルセルロース、ボリビニルアル・ブ ル、ヒドロキシプロビルセルロース、カルボキシメチルセルロース、デキストリン、ブ ルラン等の水溶性高分子化合物;マンニトール、ソルビトール、エリスリトール、キシリトールなどの糖アルコール;ショ糖、変芽糖、グルコース、ラクトースなどの糖類;トリアセチンなどの可塑剤があげられる。最も好ましい水溶性物質は糖アルコールである。 [0012]

内層被覆利の水不溶性高分子化合物と水溶性化合物の含有比は、好ましくは水不溶性高分子化合物、水溶性化合物=100/1-100/60、より好ましくは100/30~100/50である。内層被覆の皮膜量は、好ましくは核粒子質量の5~40%。より好ましくは5~15%とする。この範囲で、不快味抑制と共に薬物の溶出性が損なわれず好ましい。

[0013]

内層被覆は、例えば上記水不溶性高分子化合物と水溶性化合物を含有する溶液または分散

液を、転動流動型コーティング装置((株)パウレック製マルチブレックス)や流動層型 コーティング装置(フロイント産業(株)製フローコーター)を用いて核粒子に噴霧して 行うことができる。

[0014]

外層被覆剤は、20℃における5% (W/V%) 水溶液の粘度が

- (1)ニュートン液体においては絶対粘度が50mPa・s以下、好ましくは30mPa・s以下
- (2) 非ニュートン液体においては動粘度が30mm2/s以下

である水溶性高分子化合物を含有する。前記水溶性高分子化合物は、水溶性で比較的粘着 性が低いものが好ましい、具体的には、メギルセルロース、ボリビニルビリドン、ヒド ロキンメチルセルロース、トリーセンプロビルメトルセルロース、メチルセルロース、ボ リビニルアルコール、ヒドロキシプロビルセルロース、カルボキシメチルセルロース、デ キストリン、アルラン等の水溶性高分子化合物の中で、比較的分子量が低い高分子あるい は微度が低いセルロース、ケン化度が高いポリビニルアルコールをどがあげられる。

[0015]

たとえば、メチルセルロースの場合は信息化学工業(株) 襲バトローズSM-15、SM -4などだおげられる。また、ポリビニルアルロールの場合は12本合成化学工業(株) リゴーセノールバレー05、AL-06、GL-05、EG-05、GL-03、KL-0 3などがあげられる。とドロキシブロビルメチルセルロースの場合は、信息化学工業(株) 製TO-5 MW、日などがおげられる。

[0016]

外層被蔑利には、水溶性癌分子化合物の他に、可塑料(付着防止剤、目転料、酸味料など を含有することができる。例えば、可塑剤としては、グリセリン、プロピレングリコール ボリエチレングリコールなどの多値アルコール:ボリオキシエチレンソルビタン脂肪酸 エステル、ボリオキシエチレン硬化とてシ油、ラウリル硫酸ナトリウムなどの界面活性剤 :などがあげられる。配合する場合には、可塑剤の含有量は、外層被覆剤全量中、好まし くは30 質量火&以下、より対ましくは20 質量%以下とする。

また、付着防止剤としては、タルク等があげられ、これを高分子に対して30質量%以下 、好ましくは0.1~30質量%含有するため解さしい。高感度甘味剤としてはサッカリン 土が接着し造粒されることを防止できるため好ましい。高感度甘味剤としてはサッカリン アスパルテーム、サッカリンナトリウム、などを含有できる。酸味料としては、クエン 酸、フマル酸、乳酸、リンゴ酸、滴石酸などを含有できる。

[0017]

外層被那つ被限量は、好ましくは内層被壓粒子(核粒子+内限皮膜)質量の5~40%量、 より好ましくは5~15%量とする。この範囲で、不快味抑制と共に薬物の溶出性が損な なわれず好ましい。被覆量が多いと、薬物が除放性となり頻解剤等に必要な即効性が損な われたり、咀嚼時に口中でザラツキ感が出て、服用感を損なう問題が生じる。 [0018]

外層被覆は、例えば外層被覆成分を含有する溶液を、転動流動型コーティング装置((株))パウレック製マルチブレックス)や流動層型コーティング装置(フロイント産業(株)製フローコーター)を用いて上記被覆粒子に噴霧すればよい。

[0019]

上記本発明の咀嚼型医薬製剤用粒子は、他の成分とともに、錠剤等の剤型に製剤化される

咀嚼錠とする場合は、例えば、乳糖、マンニトール、結晶セルロース、糖類、糖アルコール類等の成形列: ヒドロキシプロビルセルロース、ヒドロキシプロビルメチルセルロース、アルファー化デンアン、デキストリン等の結合制: ステアリン酸マタネシウム、ショ糖脂肪酸エステル等の滑沢利: カルメロース、カルメロースナトリウム、コーンスターチ、パレイショデンアン、クロスボビドン、クロスカルメロースナトリウム、等の膨壊剤: メントール、リモネン、その他各種フレーバー等の香料: 酸化ケタン、酸化亜魚、タール

色素、天然色素 等の色素、などを含有することができる。

[0020]

本発明の咀嚼型医薬製剤用粒子は、咀嚼錠中、5~80質量%含有することが好ましい。 咀嚼錠は、例えば上記錠削成分を混合して、打锭機を用いて打錠し製造することができる。打錠機を用は打錠機により染件が異なるが、錠剤の硬度が1~6kgf、特に2~5kg もとなるように打錠することが好ましい。この範囲で、咀嚼により容易に崩壊し、しかも 制むえどの強度面のの問題がない咀嚼接とすることができる。

[0021]

【発明の効果】

本発明によれば、水不溶性高分子と水溶性物質を含む皮膜で溶出遠度を低下させずに薬物 を被覆 (内層) し、さらに特定の物性を有する水溶性高分子化合物を含有する皮膜で薄く 被覆 (外層) することにより、打錠による衝撃によっても干快味抑動効果が得られる咀嚼 錠を得ることができる。

[0022]

【実施例】 本発明を、実施例により説明する。

<明暇錠用粒子の製造>

平均能8300μmのアセトアミノフェン粒子500gに、表1に示すA1~A5の内層 被環門合有液を、転動流動コーティング装置を用いて噴霧した。十分能いてから、表2に 示すB1~B3の外層被環所含有液を、転動流動コーティング装置を用いて噴霧上を機 せ、表3に示す未興明の順型影頻用助子を得た、なお、表3中のコーティング製は、水 を後と1複写動は停度(A1)としてのコーティング量を示す。

<咀嚼錠の製造>

表3の各租郵型製剤用アセトアミノフェン粒子(500μmの締造通分:平均粒径300μm)800g、乳糖400g、結晶セルロース200g、コーンスターチ100g、ステアリン酸マグネシウム65g(計1565g)を混合し、混合物体を打破機に導入して打殺圧800kgで打殺した。得られた契利(391.25g/数)の契利機及はいずれも2~5kg1の範囲で、咀嚼可能な契利であった。これらの咀嚼数に対し、アセトアミノフェンの音味抑制について評価し、表3に示した。

<苦味の評価>

評点(口中で噛み砕いて30秒後)

4:非常に苦い

3:苦い

2:少し苦い

1:僅かに苦い

0:苦くない

[0024]

【表1】、

51:内層被覆測組成	A 1	A 2	A 3	A 4	A 5
アクアコート固形分	10	12	16		
ナイドラギットL30D-55固形分				15	15
トリアセチン	2.5	3	4	1.5	
マンニトール	5				
IPMC (TC-5E)		1.5			
マクロゴール400					1.5
クルク				4.5	4.5
ζ	パランス	パランス	バランス	パランス	バランス
1	100	100	100	100	100
収膜成分濃度(%)	17.5	16.5	20	21	21
アクアコート:エチルセルロース水分散	液、固形分	0%, ECD-3	30、FMC社会	7、旭化成	枞販売
イドラギットL30D-55;メタクリル酸アクリル酸エチル水	分數液、 固	形分30%。	レーム計製	、 (株) (種口) (有会販売

【0025】 【表2】

表2:外層被覆剤組成	B 1	B 2	B 3
ボリビニルアルコール	7		
メチルセルロース		7	6.5
HPMC (TC-5E)			
プロピレングリコール		1.75	
グリセリン	1.75		
水	パランス	パランス	バランス
습計	100	100	100
皮膜成分温度(%)	8.75	8.75	6.5
ポリピニルアルコール: ゴーセ	ノール、EG-05、 日2	合成化学】	(学院)製

ホリヒニルアルコール:コーセノール・ctrols、ロやロスルチエ来が終 メチルセルロース:メトローズ、SMー4、信越化学工業演製 HPMC(TC-5E):ヒドロキシブロビルメチルセルロース、TC-5E、信越化学工業薬製

【0026】 【表3】

表3:咀嚼錠用粒子	実施例				比較例			
	1_	2	3	4	5	1	2	
内層被覆剤	A 1	A 2	A 3	A 4	A 5	A 1	A 5	なし
内層コーティング率(%)	10	10	10	12	- 8	10	8	なし
外層被覆剤	B 3	B 2	81	B 3	B 2	なし	なし	В:
外層コーティング率(%)	10	7.5	9	10	12.5	なし	なし	1
全コーティング率(%)	21.0%	18.3%	19.9%	23. 2%	21.5%	10.0%	8.0%	15.0
咀嚼錠の味覚評価	0	01	01	0	0	2	21	

[0027]

なお、実施例1~5のアセトアミノフェンの30分後の薬物の溶出性について、日本薬局 方・溶出試験法・第2法 (バドル法:500mL、50rpm) に基づき、吸が定計を用 いて測定した。実施例1~5の咀嚼級の溶出率は、各々92.3%、90.3%、87. 4%、91.3%、95.8%で、良体な値を得た。